PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-019786

(43)Date of publication of application: 23.01.2001

(51)Int.Cl.

CO8J 9/00 CO8L 23/02 CO8L 45/00 // B29C 55/02 B29K 23:00 B29L 7:00

(21)Application number: 11-189929

(71)Applicant: MITSUBISHI CHEMICALS CORP

(22)Date of filing:

05.07.1999

(72)Inventor: KUMANO YUUTA

ARITOMI MITSUTOSHI

NISHIO YURI

(54) PRODUCTION OF AIR-PERMEABLE FILM

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a production process for an air-permeable film that can stably produce film of excellent air permeability through simple operation. SOLUTION: The sheet or film made of an olefinic resin composition including the following components (A) and (B) in the following formulation is subjected to orientation process to produce the objective air-permeable film: (A) 40-75 wt.% of a crystalline olefinic resin; (B) 60-25

wt.% of a cyclic olefin polymer with a weight average molecular weight of 4,000-10,000 and a glass transition point of ≥140° C.

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-19786 (P2001-19786A)

(43)公開日 平成13年1月23日(2001.1.23)

(51) Int.Cl.7	識別記号	F I	テーマコード(参考)
CO8J 9/00	CES	C 0 8 J 9/00	CESA 4F074
C08L 23/02		C 0 8 L 23/02	4 F 2 1 0
45/00		45/00	4J002
// B 2 9 C 55/02		B 2 9 C 55/02	
B 2 9 K 23:00			
	審査請求	未請求 請求項の数3 〇Ⅰ	. (全 8 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願平11-189929	(71)出願人 000005968	
		三菱化学株式	式会社
(22)出願日	平成11年7月5日(1999.7.5)	田区丸の内二丁目5番2号	
	·	(72)発明者 熊野 勇太	
		三重県四日市	市市東邦町1番地 三菱化学株
		式会社四日	市事業所内
		(72)発明者 有富 充利	
		三重県四日市	市市東邦町1番地 三菱化学株
		式会社四日市	市事業所内
		(74)代理人 100103997	
		弁理士 長名	哈川 曉司
	•		最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 通気性フィルムの製造方法

(57)【要約】

【課題】 通気性に優れるフィルムを、安定して、且つ 簡便な操作で製造することができる、通気性フィルムの 製造方法を提供する。

【解決手段】 下記の成分(A)及び成分(B)を下記の組成で含有するオレフィン系樹脂組成物からなるシート又はフィルムに延伸処理を施す通気性フィルムの製造方法。

- (A) 結晶性オレフィン系樹脂; 40~75重量%
- (B) 重量平均分子量が4,000~10,000未満で、ガラス転移点が140℃以上の環状オレフィン系重合体;60~25重量%

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記の成分(A)及び成分(B)を下記の組成で含有するオレフィン系樹脂組成物からなるシート又はフィルムに延伸処理を施すことを特徴とする通気性フィルムの製造方法。

- (A) 結晶性オレフィン系樹脂; 40~75重量%
- (B) 重量平均分子量が4,000~10,000未満で、ガラス転移点が140℃以上の環状オレフィン系重合体;60~25重量%

【請求項2】 成分(B)の環状オレフィン系重合体が、環状オレフィンのビニレン重合によるものである請求項1に記載の通気性フィルムの製造方法。

【請求項3】 成分(A)の結晶性オレフィン系樹脂が、プロピレン系樹脂である請求項1又は2に記載の通気性フィルムの製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、通気性フィルムの製造方法に関し、更に詳しくは、通気性に優れる優れるフィルムを、安定して、且つ簡便な操作で製造すること 20ができる、通気性フィルムの製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】従来より、衛生用品、医療用品、食品包装材、建築資材、農業用資材、工業用資材等の素材としての通気性フィルムの製造方法の代表的な例として、結晶性オレフィン系樹脂と無機充填剤粒子との樹脂組成物からなるシート又はフィルムに延伸処理を施すことによりオレフィン系樹脂と充填剤粒子との界面に空孔を生じさせる方法が知られている。しかし、この方法は、製造時に延伸切れを起こし易く安定した製造が困難である等の問題があった。又、その問題に対して、樹脂組成物シート又はフィルムの延伸性を改良すべく、液状の炭化水素重合体等を配合する方法も知られているが、この方法は、液状物の配合により延伸性は改良されるものの、樹脂と充填剤粒子との界面での空孔の発生が抑えられて通気性の優れたフィルムが得られ難くなる等の問題を伴うものであった。

【0003】又、結晶性オレフィン系樹脂とこれに非相溶な樹脂成分との樹脂組成物からなるシート又はフィルムに延伸処理を施すことによりオレフィン系樹脂と非相 40溶樹脂との界面に空孔を生じさせる方法も知られているが、この方法も、製造時に延伸切れを起こし易く安定した製造が困難であり、更に、得られるフィルムは、生じた空孔径が不均一であったり、空孔の発生が抑えられて通気性が劣る等の問題があった。又、一方、結晶性オレフィン系樹脂に、水素添加された石油樹脂等の相溶性のある低分子量炭化水素樹脂を配合した組成物を用いる方法も知られているが、延伸しても空孔を形成し難く通気性が著しく劣るものであった。

【0004】又、超高分子量の結晶性オレフィン系樹脂 50 脂としては、例えば、エチレン、プロピレン、1-ブテ

に多量の可塑剤を配合した樹脂組成物からなるシート又 はフィルムに延伸処理を施す前又は後に可塑剤を抽出除 去して空孔を形成させる方法も知られているが、この方

法も、安定した延伸処理が困難であると共に、可塑剤の 抽出除去という工程が必要なこともあって操作が煩雑で

ある等の問題があった。

【0005】更に、延伸によらない通気性フィルムの製造方法として、結晶性オレフィン系樹脂とこれに非相溶な樹脂成分との樹脂組成物をフィルムに成形することによりオレフィン系樹脂と非相溶樹脂との界面に空孔を生じさせる方法も知られているが、この方法により得られるフィルムは、生じた空孔径が不均一であったり、空孔の発生が抑えられて通気性が劣ると共に、非相溶樹脂同士の混合物であることから機械的強度が劣る等の問題があった。

【0006】一方、前記従来技術に対して、本発明者等は、結晶性オレフィン系樹脂と環状オレフィン系重合体との樹脂組成物からなるシート又はフィルムに延伸処理を施す方法が、製造時に延伸切れ等を起こさずに安定して、しかも抽出等の操作を必要としない簡便な操作で多孔性のフィルムが製造でき、又、得られるフィルムの機械的強度等も優れていることを見出し、先に特許出願した(特開平10-204199号公報参照。)。しかしながら、ここに開示される多孔性フィルムは、通気性の面では優れているとは言い難かった。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、通気性フィルムの製造方法における前述の従来技術に鑑みてなされたもので、従って、本発明は、通気性に優れるフィルムを、安定して、且つ簡便な操作で製造することができる、通気性フィルムの製造方法を提供することを目的とする。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明等は、前述の課題を解決すべく鋭意検討した結果、結晶性オレフィン系樹脂と特定の環状オレフィン系重合体との特定組成のオレフィン系樹脂組成物を用いることにより、前記目的を達成できることを見出し本発明を完成したもので、即ち、本発明は、下記の成分(A)及び成分(B)を下記の組成で含有するオレフィン系樹脂組成物からなるシート又はフィルムに延伸処理を施す通気性フィルムの製造方法、を要旨とする。

- (A) 結晶性オレフィン系樹脂; 40~75重量%
- (B) 重量平均分子量が4,000~10,000未満で、ガラス転移点が140℃以上の環状オレフィン系重合体:60~25重量%

[0009]

【発明の実施の形態】本発明において、オレフィン系樹 脂組成物を構成する成分(A)の結晶性オレフィン系樹 脂としては 例えば エチレン プロピレン 1-ブテ

ン、3-メチル-1-ブテン、1-ペンテン、4-メチ ルー1-ペンテン、1-ヘキセン等の炭素数2~8程度 $O\alpha -$ オレフィンの単独重合体、それら $O\alpha -$ オレフィ ンと、エチレン、プロピレン、1-ブテン、3-メチル -1-ブテン、1-ペンテン、4-メチル-1-ペンテ ン、1-ヘキセン、1-オクテン、1-デセン等の炭素 数2~12程度の他のα-オレフィンや、酢酸ビニル、 アクリル酸、メタクリル酸、アクリル酸エステル、メタ クリル酸エステル、スチレン、塩化ビニル等のビニル化 合物等との共重合体、及び、前記α-オレフィンの単独 10 重合体や共重合体に前記ピニル化合物等をグラフトさせ たグラフト重合体等が挙げられ、具体的には、例えば、 低・中・髙密度ポリエチレン等(分岐状又は直鎖状)の エチレン単独重合体、エチレンープロピレン共重合体、 エチレン-1-ブテン共重合体、エチレン-4-メチル -1-ペンテン共重合体、エチレン-1-ヘキセン共重 合体、エチレンー1ーオクテン共重合体、エチレンー酢 酸ビニル共重合体、エチレン-アクリル酸共重合体、エ チレンーメタクリル酸共重合体、エチレンーメタアクリ ル酸メチル共重合体、エチレン-アクリル酸エチル共重 20 合体等のエチレン系樹脂、プロピレン単独重合体、プロ ピレン-エチレン共重合体、プロピレン-1-ブテン共 重合体、プロピレン-エチレン-1-ブテン共重合体等 のプロピレン系樹脂、及び、ブテン-1単独重合体、1 -ブテン-エチレン共重合体、1-ブテン-プロピレン 共重合体等の1-ブテン系樹脂、3-メチル-1-ブテ ン単独重合体、4-メチル-1-ペンテン単独重合体等 が挙げられる。とれら結晶性オレフィン系樹脂は、単独 で或いは複数種の混合物として用いられる。

【0010】又、これら結晶性オレフィン系樹脂は、J IS K7112の水中置換法に準拠して測定した密度 から計算した結晶化度が20%以上、更には30~90 %、特には40~85%であるものが好ましく、又、J IS K7203に準拠して測定した曲げ弾性率が1. 000~30,000kg/cm²、更には2,000 ~20,000kg/cm²、特には3,000~1 7,000kg/cm²であるものが好ましく、又、J IS K7210に準拠して温度230℃、荷重2.1 6kgで測定したメルトフローレートが0.001~1 00g/10分、更には0.01~50g/10分、特 40 には $0.1 \sim 20 g / 10$ 分であるものが好ましい。 【0011】以上の結晶性オレフィン系樹脂の中で、本 発明においては、プロビレン系樹脂が好ましく、中で も、プロピレンの単独重合体、又は、好ましくは70モ ル%以上、更に好ましくは80モル%以上のプロピレン とαーオレフィンとの共重合体であって、曲げ弾性率が 1,000~30,000kg/cm²、更には5,0 00~20,000kg/cm²、特には8,000~ 17,000kg/cm² であるものが好ましい。就 中、プロピレンの単独重合体、又は、プロピレンとエチ 50 げられる。 4

レンとのブロック又はランダム共重合体であって、JIS K7112の水中置換法に準拠して測定した密度が0.900~0.920g/cm³、更には0.903~0.915g/cm³、特には0.905~0.910g/cm³であるものが好ましく、プロピレンの単独重合体が最も好ましい。

【0012】本発明において、オレフィン系樹脂組成物を構成する成分(B)の環状オレフィン系重合体としては、例えば、シクロブテン類、シクロベンテン類、シクロヘキセン類等の単環式環状オレフィン、ノルボルネン類、ジシクロベンタジエン類、トリシクロー3ーデセン類、テトラシクロー3ードデセン類、ベンタシクロベンタデセン類、ベンタシクロベンタデセン類、ベンタシクロベンタデセン類、ベンタシクロベンタデセン類、ベンタシクロベンタデセン類、ベキサシクロヘブタデセン類等の多環式環状オレフィン等の環状オレフィンの単独重合体、これらの環状オレフィン相互の共重合体等が挙げられる。

【0013】尚、とれらの環状オレフィンとしては、具 体的には、例えば、シクロブテン類としては、シクロブ テン等、シクロペンテン類としては、シクロペンテン、 4-メチルシクロペンテン等、シクロヘキセン類として は、シクロヘキセン、3-メチルシクロヘキセン、3-ビニルシクロヘキセン等、ノルボルネン類としては、ノ ルボルネン、1-メチル-2-ノルボルネン、5-エチ リデン-2-ノルボルネン、5-ビニル-2-ノルボル ネン、5-メチレン-2-ノルボルネン等、ジシクロペ ンタジエン類としては、ジシクロペンタジエン(トリシ クロ〔4.3.0.12.3〕-3,7-デカジエン)、 ジシクロペンタジエン(トリシクロ〔4.3.0.1 ¹13] - 3, 8 - デカジエン)、7 - メチルジシクロペ ンタジェン等、トリシクロー3ーデセン類としては、ト リシクロ〔4.3.0.12.5〕-3-デセン、2-メ チルトリシクロ〔4.3.0.1^{2.5}〕-3-デセン 等、テトラシクロ-3-ドデセン類としては、テトラシ クロ〔4. 4. 0. 12.5. 17.10〕 - 3 - ドデセン、 $1^{7.10}$] $-3 - FF + 2 \times 5$, $10 - 9 \times 4 + 10 \times 5 \times 5$ クロ〔4.4.0.12.5.17.10〕-3-ドデセン 等、ペンタシクロペンタデセン類としては、ペンタシク ロ (6. 5. 1. 13.5. 02.7. 03.13) - 4 ーペン タデセン、10-メチルペンタシクロ〔6.5.1.1 3.6 . 02.7 . 03.13) - 4 - ペンタデセン、ペンタシ クロ (4. 7. 0. 12.5 . 08.13. 19.12) - 3 - ペ ンタデセン等、ペンタシクロペンタデカジェン類として は、ペンタシクロ〔6.5.1.13.6.02.7.0 3.13] - 4, 10 - ペンタデカジエン、ペンタシクロ $(6.5.1.1^{3.6}.0^{2.7}.0^{9.13})-4,11-$ ペンタデカジエン等、ヘキサシクロヘブタデセン類とし ては、ヘキサシクロ〔6.6.1.13.6.110.13. 01.7 . 09.11) - 4 -ヘプタデセン等、がそれぞれ挙

【0014】以上の環状オレフィン系重合体の中で、本 発明においては、前記多環式環状オレフィンの単独重合 体、前記多環式環状オレフィン相互の共重合体、或い は、前記多環式環状オレフィンと前記単環式環状オレフ ィンとの共重合体等の多環式環状オレフィンの重合体が 好ましく、就中、ノルボルネン類の単独重合体、又は、 ノルボルネン類相互の共重合体が好ましく、ノルボルネ ン類の単独重合体が最も好ましい。

【0015】本発明において、成分(B)の前記環状オ レフィン系重合体としては、ゲルバーミエーションクロ マトグラフィーで測定した重量平均分子量(ポリプロビ レン換算)が4,000~10,000未満であること が必須であり、4、500~7、000であるのが好ま しい。重量平均分子量が前記範囲未満では、連続した空 孔が形成されにくくなって、通気性の優れたフィルムの 製造が困難となり、一方、前記範囲以上では、結晶性オ レフィン系樹脂との相溶量が低下し、得られる通気性フ ィルムに高通気度を付与することが困難となる。

【0016】更に、本発明において、成分(B)の前記 環状オレフィン系重合体としては、示差走査熱量計で測 20 定したガラス転移点が140℃以上であることが必須で あり、160~600℃であるのが好ましく、180~ 500℃であるのが更に好ましい。ガラス転移点が前記 範囲未満では、延伸による空孔の形成自体がなされにく くなって、通気性の優れたフィルムの製造が困難とな る。

【0017】尚、本発明における前記環状オレフィン系 重合体の重合形態は、ビニレン重合によるもの、或い は、開環重合によるもの、のいずれであってもよく、 よって得られたものを過酸化物等でその分子量を調整す る等変性させたもの、のいずれであってもよいが、前記 重量平均分子量及び前記ガラス転移点を満足させるため には、ビニレン重合によるものが好ましい。

【0018】ビニレン重合による環状オレフィン系重合 体は、前記環状オレフィンを、チタニウム、ジルコニウ ム、又はハフニウム等の遷移金属のシクロペンタジェニ ル基含有化合物等の有機遷移金属化合物と有機アルミニ ウムオキシ化合物を触媒として重合させることにより、 環状オレフィンのエチレン性不飽和結合を介して付加重 40 合が進行することにより得られ、その際の重合法として は、スラリー重合法、気相重合法、塊状重合法、溶液重 合法、又は懸濁重合法等の公知の重合法のいずれも用い 得る。

【0019】尚、本発明における前記環状オレフィン系 重合体としては、本発明の効果を著しく損なわない範囲 で、エチレン、プロピレン等のα-オレフィンや、スチ レン、α-メチルスチレン等の芳香族ピニル化合物等が 共重合されていてもよい。又、本発明における前記環状 オレフィン系重合体の製造方法の詳細は、例えば、前述 50 くは5~150、更に好ましくは10~100のもので

の特開平10-204199号公報等に記載されてい る。

【0020】本発明の通気性フィルムの製造方法におけ るオレフィン系樹脂組成物は、成分(A)としての前記 結晶性オレフィン系樹脂と成分(B)としての前記環状 オレフィン系重合体とを含有し、その両者の組成は、成 分(A)と成分(B)との合計量に対して、成分(A) が40~75重量%、成分(B)が60~25重量%で あることを必須とし、成分(A)が50~70重量%、 成分(B)が50~30重量%であるのが好ましい。成 分(A)が前記範囲未満で成分(B)が前記範囲超過で は、樹脂組成物からなるシート又はフィルムの延伸性が 低下して安定した通気性フィルムの製造が困難となり、 一方、成分(A)が前記範囲超過で成分(B)が前記範 囲未満では、得られる通気性フィルムに充分な通気性を 付与することが困難となる。

【0021】尚、本発明における前記オレフィン系樹脂 組成物には、前記成分(A)と前記成分(B)に加え て、本発明の効果を著しく損なわない範囲で、通気性フ ィルムとしての剛性や耐衝撃性等を調整することを目的 としてエラストマー類を添加することができ、そのエラ ストマー類としては、具体的には、例えば、オレフィン 系共重合体エラストマー、スチレン系共重合体エラスト マー等が挙げられる。

【0022】ととで、オレフィン系共重合体エラストマ ーとは、エチレンと、プロピレン、1-プテン、3-メ チルー1ープテン、1ーペンテン、4ーメチルー1ーペ ンテン、1-ヘキセン、1-ヘプテン、1-オクテン、 1-デセン等の炭素数3~12のα-オレフィンとの共 又、重合によって得られたままのもの、或いは、重合に 30 重合体であって、このα-オレフィンの含有量が、好ま しくは5~60重量%、特に好ましくは10~40重量 %であるものであり、更に、1,4-ヘキサジェン、5 ーメチルー1, 4-ヘキサジエン、7-メチルー1, 6 ーオクタジエン、シクロペンタジエン、シクロヘキサジ エン、ジシクロペンタジエン、ジシクロオクタジエン、 5-エチリデン-2-ノルボルネン、5-ビニル-2-ノルボルネン、5-メチレン-2-ノルボルネン、5-プチリデン-2-ノルボルネン、5-イソプロペニル-2-ノルボルネン等の非共役ジェンが共重合されていて もよく、具体的には、例えば、エチレンープロピレン共 重合体、エチレン-1-ブテン共重合体、エチレン-ブ ロピレン-1-プテン共重合体、エチレン-1-オクテ ン共重合体、エチレンープロピレンー1、4-ヘキサジ エン共重合体、エチレンープロピレンージシクロペンタ ジエン共重合体、エチレンープロピレンー5ーエチリデ ン-2-ノルボルネン共重合体等が挙げられる。

> 【0023】又、前記オレフィン系共重合体エラストマ ーは、JIS K6301に準拠して測定したムーニー 粘度ML1.4 (100℃)が、通常1~250、好まし

ある。

【0024】又、ととで、スチレン系共重合体エラストマーとは、芳香族ピニル化合物と共役ジエン化合物とのランダム又はブロック共重合体であり、その芳香族ピニル化合物としては、例えば、スチレン、αーメチルスチレン、pーメチルスチレン、ジメチルスチレン等が挙げられ、中で、スチレンが好ましく、又、共役ジエン化合物としては、例えば、ブタジエン、イソプレン、1、3ーベンタジエン、2、3ージメチルー1、3ーブタジエン等が挙げられ、中で、ブタジエン、イソプレン、又は、ブタジエン/イソプレンの混合物であるものが好ましい。

【0025】中で、本発明においては、芳香族ビニル化合物の重合体ブロックと共役ジェン化合物の重合体ブロックとからなり、その芳香族ビニル化合物の重合体ブロックがハードセグメントを、共役ジェン化合物の重合体ブロックがソフトセグメントをそれぞれ構成する芳香族ビニル化合物-共役ジェン化合物ブロック共重合体が好ましく、該ブロック共重合体として、線状、放射枝分かれ状、分岐テーバー状等種々のものが知られている中で、本発明においては線状又は放射枝分かれ状のものが好適である。

【0026】 ここで、線状ブロック共重合体とは、一般式(X-Y)。、X-(Y-X)。、Y-(X-Y)。 【但し、Xは芳香族ビニル化合物の重合体ブロック、Yは共役ジェン化合物の重合体ブロックであり、nは1以上、一般には1~5の整数である。】等で表されるものであり、又、放射枝分かれ状ブロック共重合体とは、一般式(X-Y)。-Z、X。-(Y-X)。-Z、Y。-(X-Y)。-Z、但し、X及びYは前記と同様であり、Zは放射枝分かれ状ブロックの形成に使用された多官能性カップリング処理剤の残基であり、n、mは1以上、一般には1~5の整数である。】等で表されるものである。

【0027】又、前記芳香族ビニル化合物 - 共役ジエン 化合物ブロック共重合体としては、芳香族ビニル化合物 の含有量が5~50重量%、更には10~40重量%で あるものが好ましく、又、共役ジエン化合物の重合体ブロックの二重結合は水素添加されているものが好ましく、その水素添加率は、90%以上、更には95%以上 40 であるものが好ましい。又、その分子量は、ゲルバーミエーションクロマトグラフィーで測定した重量平均分子量(ポリスチレン換算)として10,000~1,000,000、更には50,000~250,000であるものが好ましい。

【0028】 これらのエラストマー類の添加量は、前記成分(A)と前記成分(B)との合計量100重量部に対して、0.01~100重量部の範囲とするのが好ましい。

【0029】又、本発明における前記オレフィン系樹脂 50 媒する方法等の溶液ブレンド法等によりなされる。

なわない範囲で、通気性フィルムとしての剛性や寸法安 定性等を調整する目的でフィラー類を添加することができ、そのフィラー類としては、無機系又は有機系のいずれも、又、球状、粉末状、板状、棒状、フレーク状、繊

維状、又は不定形状のいずれも用いることができる。 【0030】具体的には、例えば、珪酸カルシウム、珪 酸アルミニウム、タルク、クレー、マイカ、カオリナイ 10 ト、ゼオライト、モンモリロナイト、ベントナイト、ウ ォラストナイト等の珪酸塩、炭酸カルシウム、炭酸マグ ネシウム、炭酸バリウム、ハイドロタルサイト等の炭酸 塩、硫酸マグネシウム、硫酸バリウム等の硫酸塩、硼酸 アルミニウム、硼酸マグネシウム等の硼酸塩、水酸化ア ルミニウム、水酸化マグネシウム等の金属水酸化物、酸 化アルミニウム、酸化マグネシウム、酸化珪素、酸化チ タン、酸化亜鉛等の金属酸化物、アルミニウム、銀、 銅、鉄、ニッケル、亜鉛、ステンレス等の金属、及び、 炭化珪素、窒化珪素、チタン酸カリ、ボロン繊維、ガラ 20 ス繊維、ガラスビーズ、ガラスバルーン、カーボンブラ ック、グラファイト、カーボンファイバー等の無機系フ ィラー、及び、木粉、パルプ、籾殻等の有機系フィラー 等が挙げられ、これらは界面活性剤、カップリング剤等 で表面処理されたものであってもよい。

【0031】 これらのフィラー類の添加量は、前記成分(A)と前記成分(B)との合計量100重量部に対して、0.01~100重量部の範囲とするのが好まし

【0032】更に、本発明における前記オレフィン系樹脂組成物には、この種樹脂組成物に通常用いられる添加剤、例えば、酸化防止剤、光安定剤、紫外線吸収剤、核剤、中和剤、滑剤、ブロッキング防止剤、分散剤、帯電防止剤、可塑剤、難燃剤、架橋剤、着色剤等が添加されてもよい。

【0033】本発明におけるオレフィン系樹脂組成物は、通常、前記成分(A)の結晶性オレフィン系樹脂と前記成分(B)の環状オレフィン系重合体を、必要に応じて添加される前記エラストマー類、前記フィラー類、並びにその他の添加剤等と共に、粉状又は粒状の各成分を混合し、溶融混練することによって製造される。

【0034】その際の混合は、各成分をタンプラーブレンダー、ヘンシェルミキサー、リボンブレンダー、V型ブレンダー等により混合するドライブレンド法、又は、各成分を所定の有機溶媒に溶解して混合した後に脱溶媒する方法、溶液重合した結晶性オレフィン系働脂の重合溶液と溶液重合した環状オレフィン系重合体の重合溶液とを混合した後に脱溶媒する方法、一方を溶液重合した重合溶液中で他方を重合した後に脱溶媒する方法等の溶液ブレンド法等によりなされる。

【0035】尚、その有機溶媒としては、ベンタン、ヘキサン、ヘブタン、オクタン等の脂肪族炭化水素類、シクロベンタン、シクロヘキサン、デカリン等の脂環式炭化水素類、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、塩化メチレン、ジクロロエタン等のハロゲン化炭化水素類、ガソリン、灯油、軽油等の石油留分類、及びこれらの混合溶媒等が挙げられ、中で、芳香族炭化水素類が好ましい。

【0036】又、その後の溶融混練は、前記混合によって得られた混合物を、一軸又は多軸押出機、ニーダー、ブラベンダープラストグラフ、バンバリーミキサー、ロール等の混練機により、150~300℃程度の温度で溶融混練することによりなされる。

【0037】尚、前記混合を経ずに、各成分を直接に前記混練機を用いて溶融混練したり、或いは、前記混練機で溶融状態とした結晶性オレフィン系樹脂に、少畳の有機溶媒で膨潤させた環状オレフィン系重合体を加え、脱溶媒しつつ溶融混練したりすること等も可能である。

【0038】本発明におけるオレフィン系樹脂組成物の 製造方法としては、結晶性オレフィン系樹脂と環状オレ 20 フィン系重合体との均一混合の面から、前記有機溶媒に よる溶液として混合し、脱溶媒の後、前記混練機で溶融 混練する方法が特に好ましい。

【0039】本発明における前記オレフィン系樹脂組成物のシート又はフィルムの成形方法も、特に制約はなく、例えば、Tダイによるフラット状での押出成形法や環状ダイによるチューブ状での押出成形法、圧縮成形法、射出成形法等の公知の方法を採るととができる。その際のシート又はフィルムの厚さは、特に制限はないが、通常、10~2,000μm程度である。

【0040】又、前記シート又はフィルムに延伸処理を施す際の延伸法も、特に制約はなく、例えば、フラット状でのロール延伸法、テンター延伸法、チューブ状でのインフレーション延伸法、マンドレル延伸法等の公知の方法を採ることができる。又、その際の延伸条件も、通常-20~200℃、好ましくは50~180℃、更に好ましくは80~165℃の範囲の延伸温度、通常1.1~30倍、好ましくは1.5~20倍、更に好ましくは2~10倍の範囲の延伸倍率で、一軸又は二軸方向に、一段又は多段で、又、二軸延伸の場合は同時又は逐次に、延伸するという公知の範囲でなされる。尚、延伸後に熱処理を施すことも寸法安定性等の面から有効である。

【0041】以上の本発明の製造方法によって製造される通気性フィルムは、その厚さとしては、特に制限はないが、通常、5~500μm程度であり、通気性に優れると共に機械的強度にも優れ、例えば、紙おむつバックシート等の衛生用品、医療用テープ等の医療用品、各種食品の包装材、乾燥剤や芳香剤等の包装材、ハウスラップフィルムや壁紙等の建築資材、防霜シートや防草シー

ト等の農業用資材、電池用セパレータや各種フィルター

[0042]

【実施例】以下、本発明を実施例によりさらに具体的に 説明するが、本発明はその要旨を越えない限り、以下の 実施例に限定されるものではない。尚、実施例及び比較 例に用いた成分(A)の結晶性オレフィン系樹脂、及び 成分(B)の環状オレフィン系重合体を以下に示す。

【0043】成分(A)結晶性オレフィン系樹脂

等の工業用資材等の素材として有用である。

Φ曲げ弾性率13,200kg/cm²、メルトフローレート1.5g/10分、密度0.906g/cm³のプロピレン単独重合体。

②曲げ弾性率11,900kg/cm²、メルトフローレート0.6g/10分、密度0.901g/cm³のプロピレン単独重合体。

【0044】成分(B)環状オレフィン系重合体

①重量平均分子量4,900、数平均分子量に対する重量平均分子量の比1.68、ガラス転移点260℃のノルボルネン単独重合体。

20 ②重量平均分子量3,200、数平均分子量に対する重量平均分子量の比1.51、ガラス転移点210℃のノルボルネン単独重合体。

【0045】尚、前記における重量平均分子量、数平均分子量、及びガラス転移点は、それぞれ以下の条件により測定したものである。

重量平均分子量、数平均分子量

ウォーターズ社製ゲルパーミエーションクロマトグラフィー「GPC150C」を用い、昭和電工社製カラム「AD80M/S」を3本使用し、溶媒としてのoージクロロベンゼンに溶解させた濃度20mg/mlの樹脂溶液200μlを注入して、温度140℃、流速1.0ml/分で測定し、ポリプロピレン換算の分子量を算出した。

ガラス転移点

セイコー電子社製示差走査熱量計「DSC-SS520 0」により、樹脂10mgを用いて、昇温速度20℃/ 分で測定した。

[0046] 実施例1

表1に示す配合割合の成分(A)の結晶性オレフィン系40 樹脂と成分(B)の環状オレフィン系重合体とを、キシレン溶媒に140℃で溶解させ、メタノールで析出、濾別、乾燥させて得た予備混練物を、その100重量部に対して安定剤として、2,6-ジーtーブチルー4ーメチルフェノール0.1重量部と、テトラキス〔メチレンー3ー(3',5'ージーtーブチルー4'ーヒドロキシフェニル)プロピオネート〕メタン(日本チバガイギー社製「イルガノックス1010」)0.1重量部とを添加して、ラボブラストミル混練機(東洋精機製作所社製)を用いて、樹脂温度200℃、回転数50rpmで505分間溶融混練した後、粉砕して粒状のオレフィン系樹

12

脂組成物を調製した。

【0047】得られた粒状のオレフィン系樹脂組成物を、230℃で圧縮成形して厚さ300μmのシートとなし、該シートに、二軸延伸試験装置(東洋精機製作所社製)を用いて、延伸温度160℃、延伸速度1.000mm/分で、縦方向6倍、横方向6倍の延伸倍率で同時二軸延伸処理を施すことにより、厚さ49μmの通気性フィルムを製造した。

【0048】得られた各通気性フィルムについて、以下 に示す方法で、空孔率、通気度、及び引張強度を測定 し、結果を表1に示した。

空孔率

延伸前のシート又はフィルムの密度を、密度測定装置 (島津製作所社製「SGM-300P」)を用いてエタ ノール浸漬法にて測定し、一方、延伸後のフィルムの密 度を、測定した重量と体積から計算により求め、それら 延伸前後の密度から、次記式によって空孔率(%)を算 出した。

[(延伸前の密度-延伸後の密度)/延伸前の密度]×* 表1 ・ *100

【0049】通気度

ガーレイ法により、試料面積645mm²を通して空気100ccが通過する時間を測定した。

引張強度

引張試験機(島津製作所社製「AG1000」)を用いて、長さ150mm、幅15mmの試験片につき、つかみ具間距離100mm、引張速度500mm/分として破断点強度(kg/15mm)を測定した。

10 【0050】実施例2~3、比較例1~3

用いた成分(A)の結晶性オレフィン系樹脂、成分(B)の環状オレフィン系重合体、及びそれらの配合割合、並びに延伸条件を表1に示すように変えた外は、実施例1と同様にして通気性フィルムを製造し、得られた各厚さの通気性フィルムについて、前記と同様の方法で、空孔率、通気度、及び引張強度を測定し、結果を表1に示した。

[0051]

【表1】

		実施例 1	実施例 2	比較例1	実施例3	比較例 2	比較例3
オレフィン 系樹脂粗	成物 (重量)						
(A) 結晶性オレフィ	の(2 系樹脂 ①	70	65	80			100
	Q	D			70	70	
(B) 環状オレフィン 3	ソ系重合体 (30	35	20	30		
	G	D				30	
延伸条件 延伸倍率(縦倍率×機倍率)		6×6	6×6	6×6	6×6	6×6	6×6
延伸温度	(°C)	160	160	160	153	153	160
選気性フィルム							
厚さ	(μm)	49	52	22	39 .	26	12
空孔率	OD	74	67	49	54	42	0
通気度	(秒/100cc)	230	130	12,000	6. 000	>30,000	>30, 000
				1	1	1	

[0052]

【発明の効果】本発明によれば、通気性に優れるフィルムを、安定して、且つ簡便な操作で製造することができ※

※る、通気性フィルムの製造方法を提供することができる。

フロントページの続き

(51)Int.Cl.⁷

識別記号

FΙ

テーマコード(参考)

B29L 7:00

(72)発明者 西尾 友里

三重県四日市市東邦町 1 番地 三菱化学株式会社四日市事業所内

Fターム(参考) 4F074 AA16 AA98 AB01 AB02 CA01 CC02Y DA02 DA08 DA10

DA23 DA33 DA46 DA50 DA53

4F210 AA03 AA11 AG01 AH01 AH48

AH54 AH63 AH81 QA01 QA02

QA03 QA05 QC01 QC05 QG01

QG04 QW05

4J002 BB01W BB10X BB12W BB14W

BKOOX GAOO GBO1 GGO2